

Dexadreson 2 mg/ml injekčný roztok pre hovädzí dobytok, kone, ošípané, psy a mačky

Heimilað

- Dexamethasone sodium phosphate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Dexadreson 2 mg/ml injekčný roztok pre hovädzí dobytok, kone, ošípané, psy a mačky

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Hundur

Köttur

Hestur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Til notkunar í lið

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 8 dagar
- Mjólk. 72 klukkustundir

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

Til notkunar í bláæð:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

Do not administer to mares whose milk is intended for human consumption.

Til notkunar í lið:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

Do not administer to mares whose milk is intended for human consumption.

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QH02AB02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Slóvakía

Fáanlegt í:

Slóvakía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í slóvakíska

Aðeins fáanlegt í slóvakíska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

29/05/2007

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

96/049/07-S

Dagsetning á breytingu stöðu:

29/05/2007

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.